⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

7166-4C

昭62 - 53976

⑤Int Cl.4

識別記号

广内黎理番号

❸公開 昭和62年(1987)3月9日

C 07 D 271/10 31/41 31/44 A 61 K

AEQ ABU

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全32頁)

49発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

願 昭61-201875 ②特

昭61(1986)8月29日 顖 22出

優先権主張

ᡚ1985年8月31日發イギリス(GB)卿8521697

79発 明 者

①出

ロジャー・チヤール

イギリス国レスターシヤー州ロクバロウ。ゴースカバー

ズ・ブラウン

ト. ダンカンウエイ8

ディビツド・ヒユー 明者 四発

イギリス国レスターシャー州シエプシエド。 カントリーマ

ンズウェイ11

外2名

ム・ロピンソン フアイソンズ・ピーエ

イギリス国イプスウイツチ。プリンセスストリート。フア

ルシー

イソンハウス(番地なし)

千嘉 弁理士 高木 の代 理 人

最終頁に続く

願人

複案環式カルポン酸誘導体 1. 発明の名称 2.特許請求の範囲

1) 式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R_{3} \\
N \longrightarrow Y \\
\downarrow N \\
N \longrightarrow (OH_{2})_{n}
\end{array}$$
(I)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、 エステルおよびアミド。ただし上配式中、Y はS、Oまたは NR。であり、

11は0または1であり、

Ro は水楽または C1~C10 のアルキルであり、 Rs は水梁、C1~C10 のアルキル、C3~C10のシ クロアルキル、 CF3、8R10、1 個またはそれ以 上のSOまたはN原子を含有する5または6 負複素環式基、 NR4R5、 フエニルまたは 0,~ C12 のフェニルアルキルでありそしてフェニ ル、フエニルアルキルおよび複案環式基は場 合によつては更にフェニル芸に融合されてい てもよくそして複素環式基および任意のフェ ニル盐は場合によつては C1~C6 のアルキル、 ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニトロ、ニ トリル、 CF₅ 、 SR₆ 、NR₇R₁₁ またはヒドロキ シによつて置換されていてもよく。

R6、R7 およびR11は、同一または異なつてい てよくそれぞれ水染またはC1~C10のアルキル であり、

R4 および R5 は、同一または異なつていても よく、それぞれ水宍、01~010のアルキルまた **はフェニルであり、**

R10 は01~010のアルキルであり。

x, tstたtoであり、そして

Dは 2~16個の原子からなる鎖でありそし て該鎖は基C=Xiから2~6原子離れた位置に

特開昭62-53976(2)

0または8含有健換分を有するものとする。

2) X1が0であり、

Dが ZOHR- であり、

Rが水宏、 $C_1\sim C_{10}$ のアルキルまたは NH_2 化 よつて置換された $C_1\sim C_6$ のアルキルであり Zが R_2 CH(COOH) NH- または R_1 SCH $_2$ - であり、 R_1 が水素または R_8 CO- であり、

 R_2 が $C_1 \sim C_{10}$ のアルキルまたは $C_7 \sim C_{12}$ のフェニルアルキルである前配特許請求の範囲第 1項記載の化合物。

- 3) Z が R₂ CH(COOH) NH- でありそしてR₅ が C₁~C₁₀ のアルキルまたはC₅~O₁₀ のシクロアルキルで ある前配特許請求の範囲第2項配載の化合物。
- Z が R₂CH(COOH)NH~ であり、
 Y が 8 であり、

2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール -2 - (S) - カルポン酸および

これらの 災学的に許容し得る塩。

 6) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル)
 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

ベンジル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルボキシレート、

ベンジル 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) - カルボキシレート、

Rがメチルまたはアミノブチルであり、 ロが O であり、

 R_2 \vec{n} n - \vec{J} n \vec{v} ν \vec{v} \vec

R5 がt - ブチルでありそして すべての不斉炭素原子が 8 配置にある前記特 許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

5) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル)
 - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4
 - ナアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、
 5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - カ

ルポキシー 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸および

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エ トキシカルボニルブチル) - L - アラニル)-

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 -チアジアゾール - 2 - (A) - カルボン酸、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

エチル 3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル)
- L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4
- チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、
ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - [N - (1

- (S) - エトキシカルポニル~3-フェニルプ

ロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (E) - カルポ キシレート、

ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (8) - カルボキシ - 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸、

ベンジル $5 - (N^6 - ペンジルオキシカルボ$ $<math>-N - N^2 - (1 - (B) - ペンジルオキシカルポ$ <math>-N - 3 - フェールプロピル) - L - リシル) -5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4- チアジアゾール - 2 - (B) - カルボキシレー

ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アソール - 2 - (5) - カルポキシレート、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル]
 - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ) フェニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

t - ブチル 3 - [N - (1 - (8) - エトキシ カルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L -ブラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 5 - [4 - (メ チルチオ) フエニル] - 1,3,4 - チアジアゾ -ル - 2 - (8) - カルボキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (S) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ペンジル3-(3-アセチルチオ-2-(8)

١.

ペンジル $3 - \{N^6 - ペンジルオキシカルボ = N - N^2 - (1 - (S) - ベンジルオキシカルボ = N - 3 - フェニルプロピル) - L - リシル \} - 5 - t - ブテル - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート$

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジェドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (B) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (因 - カルポキシレート、

ペンジル5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L - ア

- メチル - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾ -ル - 2 - カルポキシレート、

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポ ン徴、

ペンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ サソプロピル) - 2 - シクロヘキンル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン -5 - カルポキンレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニ ル - 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボ

特開昭62-53976(4)

キシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

ペンジル 5 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (トリフルオロメチル) フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート, ペンジル 4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 - カルボキシレート,

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エ トキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - ナアジアソール - 2 - (R) - カルボン酸、

ポキシブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) -カルポン酸、

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (B) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、 5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - 四 - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - 四 - カルボン酸。

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - 四 - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸、

3 - (N - (1 - (S) - カルボキシ - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カルボキシ - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボン設、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カル

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - 四 - カルポン酸、

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルボニル-3 - フエニルプロピル) - L- アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアゾ -ル - 2 - (S) - カルボン酸、

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルポニル-5 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸, 5 - t - ブチル - 2,5 - ジヒドロ - 3 - (3

特開昭62-53976(5)

- メルカプト - 1 - オキソプロピル)- 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - メトキシフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -カルボン酸、

エチル 3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - (フラン - 2 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カル

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3
-ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メテル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - シクロヘキシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -(3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2,5 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メナルチオ - 1,3,4-チアジアソール - 2 - カルポン酸および

ポン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジアゾール
- 2 - カルポキシレート

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - ペンジル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアゾー ル - 2 - カルポキシレート、

エチル 5 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート

ペンジル 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) - カルボ

およびこれらの架学的に許容し得る塩。

- 7) 高血圧症状の治療のための薬学的製剤の製造における前記特許請求の適囲第1項記載の式(I)の化合物の使用。
- 8 Xa) 1 種またはそれ以上のアミノまたはカルポン酸苗が保護されている式(I) の化合物からの保護塔の除去。

(b) 式(III)

 $DC(=X_1)X$

(111)

(式中 D および X 1 は 前配 特許請求の 範囲第 1 項に述べたとおりでありそして X は 良好 左臘 脱結である)の 化合物と 式 ((1)

(式中 R5、Y および n は前記特許請求の範囲第1項に述べたとおりである)の化合物またはその塩、エステル、アミド、互変異性体または保護された誘導体との反応、

c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置に ある前記特許請求の範囲第1項記載の式(I)の 化合物の炭素原子がB配置にある相当する化 合物への変換、

(d) 式(VI)

$$DO(=X_1)OH \qquad (V)$$

(式中 D および X 1 は 前 配 特 許 請 求 の 範 囲 第 1 項 に 述 べ た と お り で あ る) の 化 合 物 と 式 (II) (式 中 R 5 、 Y お よ び n は 前 紀 特 許 請 求 の 範 囲 第 1 項 に 述 べ た と お り で あ る) の 化 合 物 と の

9) 式(II)

の化合物およびその塩、エステル、アミドお よび互変異性体、ここで上記式中、

YはS、OまたはNROであり、

1110または1であり、

R9 は水深またはC1~C10のアルキルであり、R5 は水深、C1~C10のアルキル、C3~C10のシクロアルキル、C5~C10のシクロアルキル、CF5、8R10、 1個またはそれ以上のS、OまたはN原子を含有する5または6 段復深環式茜、NR4R5、フェニルまたはC7~C12のフェニルアルキルでありそしてこれらのフェニル、フェニルアルキルおよび復業環式基は場合によつては更にフェニル茲に融合していてもよくそしてまたこれらの複業環式基および任意のフェニル茲は場合によつて

反応、または

(e) 前配特許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物または該化合物の他の塩、エステルまたは丁ミドを、利用できる薬学的に許容し得るイオンを含有しそして式(I)の化合物または該化合物の別の塩、エステルまたは丁ミドを式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩に安換可能な化合物で処理することによる前配特許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、

そして望ましいかまたは必要な場合には得られた化合物の脱保護または薬学的に許容し得る塩、エステルまたはアミドへの式(I)の化合物の変換またはその逆、

からなる前記特許請求の範囲第1項記載の式 (I)の化合物またはその薬学的に許容し得る塩、 エステルまたはアミドの製造方法。

は $C_1\sim C_6$ の T ル T ル T ル T ル T ・

 R_6 、 R_7 および R_{11} は同一または異なりてそれぞれ水素または $O_1 \sim C_{10}$ のアルキルであり、 R_4 および R_5 は、同一または異なりてそれぞれ水素、 $C_1 \sim C_{10}$ のアルキルまたはフェニルで

あり、R10はC1~C10 のアルキルである。

- 11) 楽学的に許容し得る希釈剤、賦形剤または 担体と混合した前記特許請求の範囲第 1 項記 載の化合物からなる楽学的製剤。

3.発明の詳細な説明

本発明は、新規な化合物、該化合物の製造方

特開昭62-53976(7)

法および放化合物を含有する組成物に関するものである。

例えばフランス特許第 2,372,804号明細番およびョーロッパ特許第 0012401号明細書から広範囲の種々なアンギオテンシン変換酵素(ACB) 阻害剤が知られている。

本発明者等は、例えば ACB 阻啓剤としての有利な性質を有する一群の化合物を見出した。

本発明によれば、式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R_5 \\
N & Y \\
\downarrow & \downarrow \\
N & (CH_2)_n
\end{array}$$
(I)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、エ ステルおよびアミドが提供される。

上記式中、YはS,0またはNR9であり、nは0または1であり、 R_9 は水楽または $C_1\sim C_{10}$ のアルキルであり、 R_5 は水衆、 $C_1\sim C_{10}$ のアルキル、

そしてこの鎖は茲C=X1から 2~6原子離れた位 催にOまたはS含有値換分を有している。

本発明によれば、また、

(a) 1種またはそれ以上のアミノまたはカルボン酸基が保護されている式(I)の化合物からの保護者の除去。

(b) 式(00)

$$DC(=X_1)X$$

(式中Dおよび X1 は前述したとおりでありそして X は良好な離脱盐である)の化合物と式(II)

(式中R3、Yおよびnは前述したとおりである) の化合物またはその塩、エステル、アミド、互 変異性体または保護された誘導体との反応、

(c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置にあ

C3~C10のシクロアルキル、 CF5、8R10、1 個また はそれ以上の8、0またはN原子を含有する5ま たは6貝の復果環式基、 NR4R5、フェニルまた はC7~C12のフェニルアルキルでありそしてこれ 5のフェニル、フェニルアルキルおよび 後粜環 式蓋は場合によつては更にフェニル蓋に融合さ れていてもよくそしてまたこれらの複名環式基 および任意のフェニル益は場合によつてはC1~Co アルキル、ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニ トロ、ニトリル、CF3、 SR6、NR7R11またはヒ ドロキシによつて屋換されていてもよく、Ro,R7 および R11 は同一または異なりてそれぞれ水素 または01~C10のアルキルであり、R4かよびR5 は 同一または異なつていてもよくそれぞれ水衆。 C1~C10 のアルキルまたはフェニルであり、 R10 はC1~C10 のアルキルであり、X1は8また0であ りそして D は 2~16個の原子を有する鎖であり

る式(I)の化合物の炭素原子がS配置にある相当 する化合物への変換、

(d) 式(VI)

特開昭62-53976(8)

変換またはその逆、

からなる式(I)の化合物またはその異学的に許容 し得る塩、エステルまたはアミドの製造方法が 提供される。

ることができる。反応は、無水の条件下例えば 分子ふるいの存在下においてそして塩基例えば ピロリジンの存在下において実施できる。

方法(d)の反応においては、任意の慣用のペプチド合成法を使用することができる。

ことができる。使用し得るアミノ保護基としては、 C2~C7 のアルキルオキシカルボニル例えば t - プチルオキシカルボニルまたはC8~C15のフ エニルアルキルオキシカルボニル例えばペンジ ルオキシカルボニルがあげられる。カルボキシ 基が保護された出発物質を使用するのが好まし い。

方法(b)においては、 基 X はハロゲン例をは臭素または塩素である。 反応は、 反応条件下で不活性である溶剤例をはアセトニトリル中で 0 ~ 100で好適には約30℃の温度で契施することができる。 反応は、 好適には、 塩基性条件下例 えばトリエチルアミンまたはポリピニルピリジンの存在下で実施される。

方法(c)の反応は、反応条件下で不活性である 啓剤例えばアセトニトリル中において 0 ℃乃至 啓剤の游点好適には 20~30 ℃の温度で実施す

より変化する。

式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩には、 アンモニウム塩、アルカリ金属塩例をばナトリ ウムおよびカリウム塩、アルカリ土類金属塩例 をばカルシウムおよびマグネシウム塩、有機塩

特開昭62-53976(9)

基との塩例をゼジンクロヘキシルアミンまたは
N・メチル・D・グルカミンとの塩、およびアミノ酸例をピアルギニン、リジンなどとの塩が含まれる。また、分子が塩菇性質を含有する場合は、有機または無機酸例をピHCl、HBr、H2SO4、H3PO4、メタンスルホン酸、トルエンスルホン酸、マレイン酸、フマール酸、オカけン

ルホン酸、マレイン酸、フマール酸、またはショウノウスルホン酸との塩を包含する。例えば 生成物の単離または精製において他の塩もまた 有用であるけれども、非常性の生理学的に許容 し得る塩が好適である。

前述した方法に対する出発物質は、既知であるかまたは慣用の方法によつて既知化合物から 製造してもよい。従つて、 n が 0 である式(11)の 化合物は、エタノールのようなアルカノール中で室温で式(IV)

$$R_3C(=Y)NHNH_2$$

式 (V)

$$CH_2 = C(X)COOH$$

(V)

(M)

(式中Xは前述したとおりである)の化合物またはその塩、エステル、アミドまたは保護された誘導体と反応せしめることによつて製造することができる。

式皿の化合物は、それ自体既知の慣用の方法 を使用して適当な散またはその誘導体から製造 することができる。

式(I)の化合物およびそれに対する中間体は、 それ自体既知の慣用の技術を使用してそれらの 反応温合物から単離することができる。

前述した方法により式(I)の化合物またはその誘導体を生成し得る。そのようにして生成された任意の誘導体を処理して式(I)の遊離化合物を遊離することまたは一つの誘導体を他の誘導体に変換することもまた本発明の範囲に含まれる。

(式中R5 およびYは前述したとおりである)の 化合物またはその塩をグリオキンル酸(または その塩、エステル、アミドまたは保護された誘 導体)と反応せしめることによつて製造するこ とができる。

式(目)の化合物は、式(VII)

(式中R5およびYは前述したとおりである)の 互変異性形態またはその塩、エステル、アミド または保護された誘導体として存在し得る。

ロが1である式(II)の化合物は、例えば反応条件下で不活性である密剤例えばベンゼン中で塩 基例えば 1,5 - ジアザピシクロ (4.3.0) ノン・ 5 - エンの存在下において 0~100 で好適には 0~25℃の温度で式Mの化合物またはその塩を

前述した方法のほかに、式(I)の化合物は、構造的に類似した化合物の製造に対して知られている方法と同様な種々の方法によつて製造するととができる。

更に、本発明によつて、中間体として有用な 式(II)の化合物およびその塩、エステル、アミド および保護された誘導体が提供される。

架学的に許容し得るエステルには、C1~C10T
ルコールとのエステル例えば C1~C6 のアルキル
エステルおよびペンジルアルコールとのエステ
ルが包含される。例えば、アミドは、例えば未
優換のまたはモノーまたはジー C1~C6 アルキル
アミドであつてもよくそして 慣用の技術例 えば
相当する酸のエステルとアンモニアまたは
立てミンとの反応によつて製造することができ
なアミンとの反応によつて製造することができる。

Dは好ましくは 2~11 個の原子より好適には

特開昭 62-53976 (10)

3~11個の原子そして最適には 3~6個の原子からなる紙である式(1)の化合物である。

鎖D中の原子がCおよびNから選択されることが好ましい。 更に好ましくは 4 個より少ないN原子、より好適には 3 個より少ないN原子そして最適にはN原子 1 個のみが鎖中に存在する。 1 個のN原子が鎖中にある場合は、 それは基C=X1から 5 個より少ない原子、 好適には 3 個より少ない原子そして最適には 1 個の原子だけ離れていることが好ましい。

鎖は、場合によつては置換されていてもよい。 このような置換分は、C1~C10のアルギル、フェ ニルおよび C1~C6のアミノアルギルから選択さ れることが好適である。置換分は、鎖Dのそれ ぞれまたはどちらかの端部にあることが好まし い。このように置換分がC1~C10のアルギルまた は C1~C6のアミノアルギルである場合は、それ

ぱアセチルチオであることが好適である。 X1 は好適には O である。

式 (VII)

の化合物群およびこれらの薬学的に許容し得る 塩、エステルおよびアミドが好適である。

上記式中

R5, Yおよびnは前述したとおりであり、

Rは水栗、C1~C10のアルキルまたは NH2 で置換された C1~C6 のアルキルであり、

Z は R_2 CH(COOH)NH- または R_1 SCH $_2$ - であり R_1 は水楽または R_8 CO- であり、

 R_2 $tt C_1 \sim C_{1,0}$ ot T $n \neq n$ $tt C_1 \sim C_{1,2}$ ot T $tt C_1 \sim C_{1,0}$ $tt C_1 \sim C_{1,0}$ ot T $tt C_1 \sim$

は茜C=X1に隣接する末端にあるととが好ましい。 アルキル世換分は、好通には、C1~C6のアルキル、より好適には C1~C5のアルキルそして最適にはメチルである。アミノアルキル世換分は、 好通には C1~C4のアミノアルキルそしてより好適にはアミノブチルである。世換分がフェニルである場合は、それは茜C=X1から離れた鎖Dの末端にあるととが好ましい。

○またはS含有世換分は、有機亜鉛をキレートできるものであるととが好適である。○またはS含有性換分は、好適には、基C=Xiから3~5原子そしてより好適には基C=Xiから3原子離れた位置にある。置換分が○を含有する場合は、それはC=○歩より好適には-COOH 基またはその誘導体例をはCi~C6のアルキルエステルであるととが好ましい。 置換分がSを含有する場合は、それは基-SHまたはその保護された誘導体例を

Z が R₂ CH(COOH) NH- である式(I) の化合物が好適である。

ZがR2CH(COOH)NH-である場合、式(MI)中の部分的構造 -NHOHRCO-は天然に生ずるアミノ酸の一部であることが好ましい。特に ZがR2CH(COCH)NHでありそして 2個の -COOH 基が異なる形態例えば一方がエステル化されており他方がそうでない化合物が提供される。また、置換分 Z中の基COOHがエステルまたはアミドの形態例えばC1~C6のアルキルエステル好適にはエチルエステルの形態にあることが好適である。関に、置換分 Z中の基COOHまたはその誘導体が結合している炭素原子が S配置にあることが好適である。

R, R₂, R₃, R₄, R₅, R₆, R₇, R₈, R₉, R₁₀ または
R₁₁のいずれかがアルキルを示す場合は、これら
は独立して、例えば6個までの炭素原子を含有
する直鎖状、分核鎖状または環状アルキルであ

特開昭62-53976 (11)

り得る。Rは、C1~C4のアルキルまたはC1~C6のアミノアルキルであることが好適である。Rが未置換のC1~C6のアルキルである場合は、Rはメチルであることが好ましい。RがO1~C6のアミノアルキルである場合は、NH2 落は非分校鎖の末端にあることが好ましく、特にRが若-CH2CH2CH2CH2NH2であることが好適である。更にRが結合している炭素原子が8配置にあることが好ましい。

R2がアルキルである場合は、それは直鎖状のアルキルであるのが良く好適には C1~O6のアルキルそして最適には n - プロピルである。R2が C7~C12のフェニルアルキルである場合は、アルキル鎖は 1 ~ 3 個の炭素原子を含有することが好ましい。特に、R2がフェニルアルキルである場合は、R2がフェニルエチルであることが好ましい。

ペンジル、ナフチルおよびフェニル(場合によ つてはメチルチオ、メトキン、メチル、エチル、 塩架または CP3 で置換されていてもよい)であ る。

RsはC1~C10 のアルキルまたはO5~C10のシクロアルキルより好適にはO1~C6 のアルキルまたは C5~C6 のシクロアルキルであることが好ましい。特にRsはt - ブチルまたはシクロヘキシルのいずれかであることが好適である。

Yは好適にはO、より好適にはBである。 nはOであることが好適である。

Y含有複素環上の -COOH 置換分は、誘導化されないことが好ましい。更にY含有複素環の不斉炭素原子はS配置にあることが好ましい。

R1は好適には水梁である。

特に、 Z が R2CH(COOH)NH- であり、 Y が S で あり、 R がメチルまたはアミノブチルであり、 RaはC1~C10のアルキルであることが好ましく、 より好適には C1~C4のアルキルそして最適には メチルである。

R₁₀ は C₁~C₆ のアルキルそしてより好適には メテルであることが好ましい。

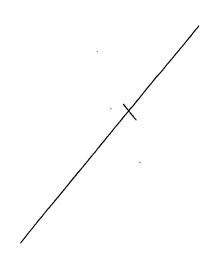
nが0であり、R2がn-プロピルまたはフェニルエチルでありそしてR3がt-ブチルである式(値)の特定の化合物群およびその楽学的に許容し得る塩、エステルおよびアミドが好適である。

式(M)の化合物の好適な塩は、マレイン酸塩、 塩酸塩、アンモニウム塩またはジンクロヘキン ル・アンモニウム塩である。

式(I)の化合物は1個またはそれ以上の不斉段 衆原子を含有しておりそしてそれ故に光学的かけ ステレオ異性を示す。ロオ異性を示すのない。サーカの投稿例をはてかりの投稿例をはてないのない。 がプラフィーまたは分別結晶化を供用して、機用の な術例えば分別結晶化を対け中LC技術を制用して な術例えば分別結晶化を対け中LC技術を制用の なの分離によって単離することができる。 の分離によって単離するの光学異性体は、ラセミ

特開昭62-53976 (12)

化を过さない条件下で適当な光学的に活性な出 発物質を反応せしめることによつて製造することができる。不斉良然原子が S 配置にある式(!) および式(図) の化合物が好適である。



有効な抗高血圧剤であり(例 B を診照されたい) そして例えば腎血管、 懇性または本態性高血圧 または慢性のうつ血性心麻痺の患者に臨床的に 使用される。例えば、 D. W. クツシュマン等者の 「Biochemistry」 16 巻 5 4 8 4 頁(1977年) および B. W. ペトリロおよび M. A. オンデチ著の 「Med. Res. Rev.」 2 巻 9 3 頁(1982年)を 診照されたい。

とのように、本発明の化合物は、ヒトを含めた高血圧の哺乳動物を治扱する抗高血圧剤として有用であり、そして例えば適当な繁学的に許容し得る賦形剤、稀釈剤または担体を含有する製剤として血圧の低下を避成するために使用するとかできる。本発明の化合物を、一般に1~500mの単位使用位で1日に数回例えば1~4回投与(動物またはヒト)し、従つて1日当り1~2000mの全投与性を与えるととができる。

本発明の化合物は、類似構造の化合物と比較した場合に、より効果的であり、副作用が少なく、より長く作用し、より吸収され易く、群性が低く、異なる方法で体組織内に分布されかつその他の有利な性質を有するという点において好都合である。

投与量は、病気のタイプおよび程度、患者の体 重および当業者が認識するであろうその他のフ アクターによつて変化する。

ヒドロクロロチアシド(15~200m)、クロロチアシド(125~2000m)、エタクリン酸

特開昭62-53976(13)

(15~200 m) 、 アミロリド (5~20 m) 、 フロセミド (5~8.0g) 、プロパノロール (20 ~480岁)、チモロール(5~50岁)、ニフエ ジピン(20~100g)、ペラパミル(120~ 480mg)、およびメチルドーパ(65~2000 **w)。** 単に、ヒドロクロロチアジド(15~ 200%)とアミロリド(5~20%)と本発明の 変換酵素阻容剤(1~200 町)かまたはヒドロ クロロチアジド(15~200岁)とチモロール (5~50号)と本発明の変換修案阻害剤(1~ 200m)との三成分薬剤組み合わせが考えられ る。前述した投与遊範囲は、1日当りの使用量 を分割可能にするのに必要な単位ペースを基に して調節することができる。また、投与盤は、 腐気の程度、患者の体重なよび当業者が認識す るであろりその他のファクターによつて変化し 得る。

あるいはまた、活性成分を打錠前に類粒化することができる。この場合には、活性成分を1 種またはそれ以上の激粉、燐酸カルシウム、糖 例えばラクトース、微結晶性セルロースまたは 本発明によれば、また、薬学的に許容し得る 補助剤、稀釈剤または担体と混合した式(I)の化 合物またはその薬学的に許容し得る塩またはエ ステルの好適には80 塩塩 5 より少なくそして より好適には50 塩盤 5 より少なく例えば1~ 20 重量 5 からなる薬学的組成物が提供される。

このように、化合物は、錠剤、カブセル、糖剤、坐剤、懸剤液、溶液、注射液、移植剤、局所剤例えば経皮製剤例えばゲル、クリーム、軟質、エーロゾルまたは重合体系、または吸入形 駅例えばエーロゾルまたは粉末処方物として使用し得る。

食道を経て摂取しそして内容物を胃勝管内に 放出するようになつている組成物が好適である。 従つて、例えば直接に圧縮することによつて製 造される錠剤が好ましい。この方法においては、 活性成分を、飼滑剤例えばステアリン酸または

他の方法として、打錠における中間体として 前述したような粉末、混合物または顆粒を、適 当な例えばゼラチンのカブセルに充填すること ができる。

括性成分の生物学的利用能を改善するためまたは利用能の変化を少なめるために、化合物を(a) 適当な溶剤例えばポリエチレングリコー

特開昭 62~53976 (14)

ル、ゲルカイアー (Gelucaire)、落花生油、 (水素添加)植物汕またはみつろうに溶解しそ して次に溶液をゼラチンカブセルに充填すると とができる。

- (b) 他の賦形剤と混合する前に嗅錫乾燥また は凍結乾燥した形態として製造することができ る。
- (c) 他の賦形剤と混合する前にミル処理および(または)微小化して大なる表面撥を有する粉末を製造することができる。
- (d) 裕液となしそして大なる表面敬を有する 不活性賦形剤例えばコロイド状二酸化珪素上に 分配することができる。 裕剤を蒸発させそして 更に賦形剤を加える。
- (e) 他の賦形剤との混合前にシクロデキストリンとの複合体に形成することができる。この複合体は光安定性の増加を助ける。または

式(I)の化合物のあるものは、水和物または例 えばエタノールのようなアルコールとの溶媒和 物を形成することができ、あるいはまた例えば Y が N H である場合は互変異性形態で存在する ことができる。

6% 1

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (S) - カルボン酸

(a) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

(t) 更に賦形剤と混合する前に例えばポリピニルピロリドン、ポリエチレングリコール、変性セルロース、ヒドロキシブロビルメチルセルロース、尿素、または糖を使用して固溶体にするかまたは共沈酸することができる。

前記化合物は通常の形態でもあるいは例えば 的述したような変性形態であってもる。従いれ た放出形態に翻製することができる。従いドゥラ のもいは、例えばエチルロース、イイト のできる。だけ、イースまたはオイト のできる。だけ、イースまたはないのではない。 のではなからがはないできる。 のではなができる。 のできる。 のではなからからないはないできる。 できるいはまた、化合物は半透過性ではできる。 は、カースにはないできる。 は、カースにはないできる。 は、カースにはないできる。 は、カースにはないできる。 は、カースにはないできる。 は、カースにはないできる。

エタノール(5 ㎡)中のベンゼンカルポチオイツク酸ヒドラジド(2 8) およびベンジルグリオキシレート(2 6 8)の溶液を窒果下室温で18時間撹拌する。溶剤を凝発によつて除去しそして残留物をフランユクロマトグラフィー処理してベージュ色の固形物として概記 a) 項化合物を得る。

質量スペクトルは M⁺ 298(基ピーク 163) を示す。

C14 H14 N2 O2S は 298の分子盤を必要とする。

(b) ベンジル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロビル) - L - フラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カルボキシレート

ジクロロメタン (100ml) 中のN - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル)

特開昭62-53976 (15)

懸褶した団体を沪過し、沪液を蒸発させそして預留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製してゴム状物として概配り)項生成物(5.238)を得る。

選原子衡單質型スペクトルは M⁺ 5 6 0 (基ピーク 9 1) を示す。

Cal Has Na Oa B は、 5 5 9 の分子量を必要とする。

(c) ベンジル 3 - (N - (1 - (8) - エトキンカ ルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L -フラニル) - 2.3 - ジヒドロ - 5 - フェニ

エタノール(20g)中の工程(c) からの生成物(0.26g)の溶液を、木炭上の10gパラジウム(0.1g)で処理しそして加圧容器中で3 気圧の水楽下に室温で3日間挺押する。触媒を 炉去しそして戸液を蒸発させる。 残留物をエーテルとともにすりつぶして白色の固形物として 機配生成物(0.08g)を得る。 融点 1805~182°

質量スペクトル (PAB) は M⁺ 470 (基ピーク234) を示す。

C24 H27N3 O5S は 469の分子盤を必要とする。 例 2

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (B) - カルボン酸

エタノール (100ml)中の例1 の工程(のからの生成物 (0.438) の溶液を、木炭上の10%

ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2(8) - カルボキシレート

アセトニトリル(3.2 ml)中の工程(b)からの 生成物(0.168)、ピロリジン(0.16 ml)および3A分子よるい(0.28)の溶液を室温で3.5時間脱搾する。混合物を水に注加しそしてエーテルで抽出し、硫酸マグネシウム上で乾燥しそして蒸発させる。残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理してゴム状物として傑記c)項生成物(0.058)を得る。

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 5 6 0 (基ピーク 9 1)を示す。

C31 H33 N3 O88は559の分子盤を必要とする。

(d) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル
 - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル)
 - 2, 3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1, 3, 4
 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボン役

パラジウム(0.1 g)で処理しそして加圧容器中において3 気圧の水素下に窒温で3 日間投押する。 触媒を戸去しそして戸液を蒸発させる。 残留物をエーテルと石油エーテルの混合物(滞点 4 0 - 6 0°)とともにすりつぶして淡灰色の非結晶性固形物として製配生成物(0.1 9 g)を得る。

質量スペクトル(FAB)は、M⁺470(基ピーク 234)を示す。

C₂₄ H₂₇ N₂ O₅ S は 4 6 9 の分子盤を必要とする。 例 3

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルポン酸

(a) エチル2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニルー1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

特開昭62-53976 (16)

エタノール(1 ml)中のベンゼンカルボチオイック酸ヒドラジド(Q. 4 g.) かよびエチルグリオキシレート(Q. 4 g.)の溶液を窒温で2時間提押する。溶剤を蒸発によつて除去しそして残留物をトルエン(x. 2.)とともに再蒸発してゴム状物としてほ配a)項生成物(Q. 7 g.)を得る。

質量スペクトルは M⁺ 236 (蒸ビーク 163) を示す。

C11 H12N2 O28 は 236の分子盤を必要とする。
(b) エチルる- (3-アセチルチオ-1-オキソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジアソール-2-カルボキシレート

トルエン(100㎡)中の工程(a) の生成物(236g) の格液 をポリピニルビリジン(20g) および 3 - アセチルチオブロバノイルクロライド

液で溶加処理する。混合物を2時間にわたつて 電温に加温しそして次に酢酸エチルと水との間 に分配する。水性相を2N HC4 で酸性にしそし て有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発 させて油状物を得る。得られた油状物を徐々に 結晶化して白色結晶として機配生成物(0.78) を得る。 般点 145~146°

C12 H12 N2 O2 S2 に対する元素分析値

C(%) · H(%) N(%) S(%)

計算位: 48.65 4.05 9.46 21.62

奖 設 位 : 48.54 4.17 9.49 21.68

例 4

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルブロビル) - L -アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (s) - カルボン徴

(a) ベンジル5 - t -プチル - 2,3 - ジヒドロ

(1.78)で処理しそして混合物を室温で4時間提押する。混合物を戸避しそして戸液を重炭酸ナトリウムの飽和溶液(100ml)とともに1時間提押する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発させてゴム状物を得る。この残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として機能り)項生成物(2.628)を得る。

質型スペクトルは M⁺ 366 (基ピーク 163)_。 を示す。

C18 H18 N2 O4 S2 は 3 6 6 の分子盤を必要とする。
(c) 2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・
1 - オキソプロビル) - 5 - フエニル・
1,3,4 - チアジアソール・2 - カルボン酸
メタノール(20 ml)中の工程(のの生成物
(26 g)の溶液を窒素下で0°に冷却しそして
水(8 ml)中の水酸化カリウム(1,42 g)の溶

- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキ シレート

エタノール(15㎡)中の t - ブチルカルボ チオイツク酸ヒドラジド(078) かよびペン ジルグリオキシレート(18)の 密液を、 窒素 下で16時間 近押する。 容剤を 蒸発によつ て除 去して 残留物を フラッシュクロマト グラフ イー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶 煙剤) によつて 特製して ゴム状物 として 概記 a) 頂生成 物(1.18) を得る。

b) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニル ブロビル)-L - アラニル) - 2, 3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カル ボキシレート

ジクロロメタン (4 0 ml) 中の N - (1 - (s)
- エトキシカルボニル - 3 - フェニルブロビル)

特開昭62-53976 (17)

- L - アラニン (Q 5 7 8)および 1 - ヒドロキ シベンソトリアソール (0.288) の境拌混合物 を、ジクロロメタン(5 11)中の工程(4)の生成 物 (1.148) の容液で処理する。 ジシクロヘキ シルカルポジィミド(0.428)を加えそして混 合物を設案下に室温で16時間境押する。懸瀾 したែ形物を戸鎖によって除去しそして戸液を **無発させてゴム状物を得る。 残留物をフラッシ** ユクロマトグラフィー処理によつて精製して油 状物として概配り項生成物(0.828)を得る。

C2. H3.7 N3 O5 S は 5 3 9 の分子趾を必要とする。

クタ1)を示す。

(c) ペンジル5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニル プロピル) - L - アラニル〕 - 2,3 - ジヒ ドロ-1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) -

- チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸 エタノール (100ml) 中の工程(c)からの生成 物 (0.678) の溶液を、炭素上の108パラジ ウム(Q68)で処理しそして混合物を水梁の 一気圧下で16時間競拌する。触媒を評過によ つて除去しそして严液を蒸発によつて約2mの 容松まで減少させる。溶液を冷却して、白色精 晶として優配生成物(Q38)が得られる。 融 点 1 6 5~1 6 8°

Czz Hs1 Na Os 8に対する元素分析値

58.87

爽 験 値:

H (%) N (%) 8 (%) C (99) 6.90 58.80 7.1 3 計算值: 9.35 721

689

934

賀鼠スペクトル(FAB)は、M⁺450(基ピ ーク234)を示す。

CzzHai Na Os 8 は 4 4 9 の分子盤を必要とする。 **6**4 5

カルポキシレート

乾燥アセトニトリル(30㎡)中の工程(0)か らの生成物(1.08) およびピロリジン(18) の溶液を、度砕した3A分子ふるいで処理しそ して混合物を窒温でも時間は押する。揮発性物 質を蒸発によつて除去しそしてフラッシュクロ ・マトグラフイー処理(石油エーテル/酢酸エチ ル溶離剤)によつてより豚性の S, S, R 異性体か ら8,8,8 異性体を分離する。概記c)項生成物 (0.48)がきれいなゴム状物として単盤され

質量スペクトルは M⁺ 539 (茲ピーク 234) を示す。

Can Har Na Oa 8 は 5 3 9 の分子母を必要とする。

(d) 5-t-プチル-3-(N-(1-(S)-エ トキシカルポニル・3 - フェニルブロピル) - L - アラニル) - 2.3 - ジヒドロ・ 1,3,4

5 - t - プチル - 3 - (N2- (1 - (S) - カルポ キシ-3-フエニルプロピル)-L-リシル) - 2,3 - ジヒドロー 1,3,4 - チアジアソールー 2 - (8) - カルポン酸

(a) ペンジル2-ヒドロキシ-4-フエニルブ

酢酸エチル(64 ml)中の2-ヒドロキシー 4-フエニルブタン酸(2048)、トリエチル アミン(15.9 ml) および臭化ペンジル(12.75ml) の溶液を、16時間加熱環流する。溶液を冷却 しそして水とエーテルの混合物に注加する。分 耀した有機抽出液を飽和重炭酸ナトリウム溶液 および水で洗滌し、硫酸マグネシウム上で乾燥 しそして戸過する。戸放を蒸発させそして残留 物をフラッシュクロマトグラフィー処理(石油 エーテル/酢酸エチル溶漏剤)によつて精製し

特開昭 62-53976 (18)

を得る。

質量スペクトルは M⁺ 270 (基ピーク 9 1) を示す。

C17 H18 O3 は 270 の分子 粒を必要とする。

(b) N⁴- ベンジルオキシカルポニル - N² - (1 - (S) - ベンジルオキシカルポニル - 3 - フ エニルブロピル) - L - リジン塩酸塩

ジクロロメタン(136ml)中の工程(a)からの 生成物(13.88)およびピリジン(& 6 ml)の 裕液を、窒素下で 0.5 時間にわたつて 5 ℃に冷 却したジクロロメタン(136ml)中のトリフル オロメタンスルホン酸無水物(12.9 ml)の緩拌 溶液に加える。更に 0.5 時間後に、溶液を水洗 し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、評過しそし て戸液を蒸発させる。

残留物をジクロロメタン (136ml) にとりそ してジクロロメタン (136ml) 中の N*- ペンジ

C31H36N2Oe は532の分子笠を必要とする。

(c) ベンジル 5 - (Nº - ベンジルオキシカルボ ニル - N² - (1 - (B) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルプロビル) - L - リ シル) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カル ボキンレート

ジクロロメタン(85ml)中の工程(b)からの8 S 生成物(5.688) および1-ヒドロキシペンソトリアソール(1.358)の撹拌溶液をジクロコメタン(60ml)中の例 4 、工程(a)の生成物(5.878)の溶液で処理する。ジクロロメタン(85ml)中のジシクロヘキシルカルボジイミド(218)の溶液を5分にわたつて加えそして混合物を窒素下において宝温で18時間は拌する。トリエチルアミン(1.4ml)を加えそして懸濁した固形物を評過によつて除去する。

ルオキシカルボニル・L・リジンセ・プチルエステル(15.5g) およびトリエチルアミン(6.5 ml) の溶液に加える。混合物を窒温で1時間挺搾し、2.5時間加減湿流し、冷却し、水洗し、硫酸マグキシウム上で乾燥しそして戸過する。戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理(エーテル/石油エーテル溶離剤)によつて精製してより極性のSS與性体を単離する。

エーテル(15m)中の88t-プチルエステル(058)の落放を+5°に冷却しそして塩化水素で2時間飽和する。溶液を室温で更に18時間撹拌し次いで溶剤を凝発によって除去する。 残留物をエーテル中ですりつぶして白色の歯形物として様配り項生成物(0.398)を得る。

退原子衡整質数スペクトルは、M⁺533 (基ピーク91)を示す。

戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として機配の項生成物(2.18)を得る。

速原子衝撃質量スペクトルは、M⁺793 (基ピーク91)を示す。

C45 H52 N4 O7S は、 792 の分子なを必要とする。

(d) ベンジル 3 - (N⁶- ベンジルオキシカルボ ニル - N²- (1 - (S) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - リ シル) - 5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カル ボキシレート

乾燥アセトニトリル(60㎡)中の工程(c)の 生成物(218)およびピロリジン(16㎡) の溶液を、懸砕した3A分子よるいで処理しそ して混合物を窓紮下において室温で24時間提 拌する。抑発性物質を蒸発によつて除去しそし

特開昭 62-53976 (19)

て S S S 異性体をフランシュクロマトグラフィー処理によつてより極性の S S R 異性体から分離する。 S S S 像記の頂生成物 (0.479) がきれいな油状物として単離される。

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 793 (基ピーク91)を示す。

C48 H52 N4 O7 S は 7 9 2 の分子 徴を必要とする。
(e) 5 - t - プチル - 3 - (N³ - (1 - (s) - カルボキシ - 3 - フエニルブロピル) - L - リシル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) - カルボン酸

エタノール(90ml)中の工程(d)からの生成物(1.18)の溶液を、炭素上の10%パラジウム(0.98)で処理しそして混合物を1気圧の水器下で1時間提押する。触媒を評過によつて除去しそして評液を蒸発させる。残留物をテトラヒドロフランとエタノールの混合物から再結晶せ

NMR、CDC δ : 1.0(3H, t), 1.32(3H, t), 1.5(2H,m), 2.0(2H,m), 4.5(2H,m), 5.12(1H,t)

(b) N - (1 - エトキシカルポニルプチル) -

しめて白色の固形物として限配生成物(0.24g)を得る。 触点: 180~190°で徐々に分解する。 C2g H34 NaOs S・0.77 H20 に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%) H₂O(%)

計算值: 56.11 7.23 11.39 6.51 2.82

與験値: 55.86 6.97 11.24 6.56 2.83

速原子衡線質量スペクトルは N+479 (基ピーク84)を示す。

C23 H34 N4 O8 S は 478 の分子登を必要とする。 例 6

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) - カルボン酸

(a) エチル2 - (((トリフルオロメチル)ス ルホニル)オキシ)ベンタノエート窒素下において、トリフルオロメタンスルホ

L-アラニンペンジルエステル

し-アラニンベンジルエステル塩酸塩 (1008) を、トリエチルアミンを使用してジクロロメタン中で遊離塩基に変換する。得られた混合物を蒸発乾涸しそして残留物をジエチルエーテルで数回スラリー化する。合したエーテル溶液を蒸発乾涸して油状物として遊離塩基を得る。

特開昭62-53976(20)

り精製して溶離の順序で R,8 (4.8 g、3 4 g) お よび S,S (4.7 g、3 5 g) ジアステレオ 異性体を 得る。

R,S

NMR、CDC& 8:0.9(5H,t)、1.24(5H,t).1.30(3H,d)

1.38(2H,m)、1.6(2H,m)、3.27(1H,t)

3.4(1H,q)、4.12(2H,m)、5.15(2H,q)

7.35(5H,8)

8,8

NMR、CDC 4 8 : 0.9 (3H, t), 1.28 (3H, t), 1.38 (3H, d)

1.3~1.8 (4H, m), 3.28 (1H, t)

3.4 (1H, q), 4.18 (2H, m), 5.17 (2H, q)

7.35 (5H, 8)

(c) N - (1 - (S) - エトキシカルポニルプチル) - L - アラニン

エタノール (250 ml) 中の工程(0)からの 8,8 ジアスレオ異性体ペンジルエステル (6.2 g)

NMR、CDC4 8:0.9(3H,t), 1.2~1.7(19H,m)

3.3(1H,t), 42(3H,m), 52(2H,q)

6.18(1H,s), 7.35(5H,s)

(e) ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L -

を、木炭上の108パラジウム(Q.68)上において3気圧で室温で30分水素添加する。 触媒を沪過によつて除去しそして戸液を殆んど蒸発を超する。 独留物をジェチルエーテルでスラリー化しそして白色の固形物を沪去しそして乾燥して必要な生成物(3.88)を得る。 融点153~154°

Cio His NO4 に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) 計算値: 5529 8.75 6.45 突験位: 55.62 8.47 6.32

(d) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (1) - カルポキシレート窒素下室温において、乾燥ジクロロメタン(125 ml) 中の工程(c)からの 8,8 アミノ酸

アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チ

アツアゾール・2・(S) - カルボキシレート 窒素下において、ピロリジン(1.5 ml)を8.8,R エステル(工程(d))(1.6 g)の溶液に加えそして得られた溶液を室温で2 4 時間放津する。 そのようにして得られた S, S, R および S, S, S エステルの1:1 混合物を、溶離剤として酢酸エチル/石油エーテル(60~80°)(1:3)を使用してシリカ上でフランシュクロマトグラフィー処理することにより分離してそれぞれの異性体は可循解する。その結果、全変換率は 8 1 % であつた。

NMR CDC4 3:09(3H,t), 12-1.7(19H,m)

3.3(1H,t), 42(3H,m), 5.17(2H,s)

6.18(1H,s), 7.35(5H,s)

(f) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルボニルブチル) - L - アラニル)

特開昭62-53976(21)

- 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

エタノール (500ml) 中の工程(e) からの8.8.8 ペンジルエステル (1.8 g) を、大気圧および電温で木炭上の10 gパラジウム (1.8 g) 上で5時間水素添加する。破鉄を評過によつて除去しそして評液を蒸発を超する。残留物をエーテル / 石油エーテル (60~80°) の1:1 混合物とともにすりつぶして必要な酸 (1.3 g) を白色の固形物として得る。做点183~185°

C₁₇ H₂₉ N₈ O₆ S・2.5 H₂ O に 対 す る 元 素 分 析 値

C (54) H (56) N (54) S (54) 計算位: 47.22 7.87 9.72 7.41

実 啟 位 : 47.13 7.89 9.31 7.12

*6*91 7

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2.3

ペンゼン(100ml)中の工程(a)の生成物(2008) およびプロモ酢酸(1298) の溶液を、窒素下密温で18時間競拌する。得られた沈酸を沪去しそしてエーテルで洗滌して白色固形物として優配b)項化合物(28.68) を得る。触点157~158°

(c) 〔((4-(メチルチオ)フエニル)チオ キソメチル)チオ)酢酸 .

硫化水素をメタノール(250ml)中の工程(b).の生成物(25.08)の溶液に通しそして氷浴中で3時間冷却する。

0°で18時間放置した後、溶剤を被圧下で除去しそして残留物を水とともにすりつぶす。固形物を沪去しそして石油エーテルから再結晶せしめて赤色の結晶性固形物として原紀c)項化合物(1478)を得る。融点117°

(d) 4‐(メチルチオ)フエニルカルポチオイ

- ジヒドロ-5 - (4 - (メチルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸

(a) 1 - ((4 - (メチルチオ)フェニル)チ オキソメチル)ピロリジン

4 - (メチルチオ)ベンズアルデヒド(50.08) および硫黄(15.88)の混合物を 0°に冷却しそ してピロリジン(41.1元)を30分間にわたつ て加える。添加完了後、全体を1.5時間加熱選 流する。混合物を温かいうちに、エタノール (250元)に注加しそして得られた固形物を沪 去する。エタノールから再結晶せしめて淡黄褐 色の結晶性固形物として標記。)項化合物(71.38) を得る。 般点 11 4.5~11 8°

(b) 4 - (4 - (メチルチオ) フェニル) - 4- (ピロリジニウム - 1 - イリデン) - 3- チオブタン砂プロマイド

ツク酸ヒドラジド

メタノール(200ml)中の工程(c)の生成物(15.0g)の溶液に、水性水酸化カリウム(1M、58.0ml)を加え次いでヒドラジンー水化物(3.1ml)を30分にわたり溶加する。 室温で1時間提押した後、混合物を渡塩酸で酸性にして PH5にする。 得られた沈澱を严去しそしてエクノールから再結晶せしめて淡黄色の板状物として概配 d) 項化合物(9.9g)を得る。 融点 152~153°

(e) もープチル2,3 - ジヒドロ-5 - (4 - (メチルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール-2 - カルポキシレート

メタノール(100ml)中において窒素下窒温 で工程(d) の生成物(3.08)を t - ブチルグリオ キシレート(2.08)とともに 1 8 時間旗件する。 混合物を蒸発させそして残留物をフラッシュク

特開昭 62-5397C (22)

ロマトグラフィー処型(1:3のエーテル/石油エーテル) することにより 耕製して淡黄色の 固形物として 便配 e) 項化合物 (3.98) を 得る。 触点 7 1~72°

(f) t - ブチル3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) - カルボキシレート例1の工程(b) および(c) の方法と同様な方法によつて工程(b) の生成物および N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニンから黄色の油状物として製造する。質性スペクトル(FAB)は、 M⁺ 572 (禁ビーク234)を示す。

C28 H37 N3 O5 S2 は 5 7 1 を必要とする。

(g) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル

- 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボキシレート一水和物

(a) ペンジル3 - (3-アセチルチオ-2-(S) -メチル-1-オキソプロピル) - 2,3 -ジヒドロ-5-フエニル-1,3,4 - チアジ アソール-2-カルボキシレート

ジクロロメタン (30ml) 中の3 - アセチルチオー2 - (S) - メチルブロバノイルクロライド (2.38)を5分間にわたつて、ジクロロメタン (60ml) 中の例1 の工程(M) の生成物(3.68) かよびポリビニルピリジン (2.48) の攪拌混合物に加える。混合物を超温で20時間攪拌し、のになる。にかかって3 - アセチルチオー2 - (S) - メチルブス合い、次イルクロライド(1.28)を加える。、混合物を関けて3 - 7 世チルチオー2 - (S) - メチルブス合い、混合物を関けて1.28)を加える。、1 に 1 時間攪拌し、 が、1 に 1 時間攪拌する。 有機相を分離し、 水洗し、乾燥しそして蒸

- 3 - フェニルブロビル) - L - アラニル - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチ オ) フェニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボン69

乾燥ジェチルエーテル(50ml)中の工程(f)からの生成物(1.08)の溶液を、塩化水素で3時間飽和させる。溶剤を蒸発させそして残留物をクロマトグラフィー処理によつて特製して淡黄色の固形物として傾配化合物(0.18)を得る。
触点163~164°

C2s H29N3Os82・0.5 H2O に対する元素分析値

 C (%)
 H (%)
 N (%)
 S (%)

 計算位:
 57.25
 5.72
 8.01
 12.21

 実験位:
 57.46
 5.53
 8.01
 12.14

例 8

アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロピル

発させてゴム状物を得る。残留物を、フラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油状物として概配 a) 項生成物(4.48) を得る。

(b) アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソ プロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チア

ジアゾール - 2 - (S) - カルポキシレート

メタノール(50ml)中の工程(a)の生成物(28g)の溶液を、窒素下において、水(100ml)中の水酸化カリウム(1.3g)の溶液で滴加処理する。混合物を更に4時間避搾し次いでエーテルと水との間に分配する。分離した水性相を2N HC&で酸性にしそしてエーテルで抽出する。有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させて油状物を得る。 段留物を逆相HPLC によつて精製して白色の固形物として機配生成物(0.023g)を得る。 股点194~197°

特開昭 62-53976 (23)

質量スペクトルは、 M⁺ 3 1 0 (基ピーク 163) を示す。

Cls Hi4 N2 O3 S2 は 3 1 0 の分子盤を必要とする。 例・9

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3- メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H -1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボン酸

(a) ベンジル2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボキシレート

乾燥ペンゼン(1 0.2 ml)中の2 - プロモブロブ-2 - エン酸ペンジルエステル(1.68 g)の 裕液を、乾燥ジメチルホルムアミド(1 0 ml)中のシクロヘキサンカルポチオイツク酸ヒドラジド(1.0 g)に加える。混合物を Orciを却しそして窒素の雰囲気下において1,5 - ジアザビシクロ(4,3,0)ノン-5 - エン(0.78 g)を徐

(0.45g) およびポリー(4-ビニルビリジン) (0.8g)を、乾燥トルエン(20元)中の工程(a)の生成物(0.86g)の溶液に加える。 混合物を窒素の努朗気下において20時間提拌する。ジェチルエーテル(30元)を加えそして混合物を沪過する。 戸液を蒸発させそして生成物をフランシュクロマトグラフィー処理によつて精製して淡黄色の油状物として優記 b)項生成物(1.05g)を得る。

質量スペクトル (FAB)は、M+449 (基ピーク91)を示す。

C22 H20 N2 O4 S2 は 448 の分子放を必要とする。
(c) 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4
- (3 - メルカブト - 1 - オキソプロピル)
- 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸

メタノール(5.83㎡)中の1M水酸化カリウ

々に添加する間提押しそして次に 0°で更に 2 0 分機拌する。酢酸エチル(100㎡)を加えそし て混合物を塩水で洗滌しそして硫酸マグキンウ ム上で乾燥する。溶剤を減圧下で蒸発させそし て得られた油状物を溶離剤として酢酸エチル 1 0 多/石油エーテル 9 0 多を使用してフラッシュクロマトグラフィー処理することにより精 製してピンク色の固形物として傾配 0 項生成物 (1.0 8)を得る。

質量スペクトルは、M⁺ 318 (基ピーク 91) を示す。

C17H22N2O28 は 318の分子盤を必要とする。
(b) ペンジル4-(3-アセチルチオ-1-オ
キソプロビル)-2-シクロヘキシル-5,6
-ジヒドロ-4H-1,3,4-チアジアジン
-5-カルボキシレート

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド

ム溶液を、メタノール(10㎡)かよび水(5㎡)中の工程(0)の生成物(0.87g)の溶液に加たる。混合物を窒素の好超減下で2時間提拌する。酢酸を加えそして溶剤を放圧下で蒸発させる。混合物を、溶解剤として1%酢酸/酢酸エチルを使用してフラッシュクロマトグラフィー処理することにより精製して白色の固形物とし

賀登スペクトルは、 M+316 (基ピーク 156) を示す。

て概配化合物(0.248)を得る。 触点 95~97%

C₁₃ H₂₆ N₂ O₃ S₂ は 316 の分子 量を必要とする。 例 1 0

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソブロビル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - オ キサジアソール - 2 - カルポン酸

(a) エチル(ペンソイルヒドラジン)アセテー

ŀ

特開昭 62-53976 (24)

エタノール(50ml)中のベンソイルヒドラジン(1.48) およびエチルグリオキシレート(1.528) の容液を、窓温で24時間提拌する。容液を蒸発しそして残留物をエーテルで処理して白色の固形物として摂記a)項生成物(1.88) を得る。 融点140-143°

- (b) 3 (アセチルチオ)プロピオン酸無水物エーテル(20 ml)中の3 (アセチルチオ)プロピオン酸(3.48)の溶液を、水浴で冷却しながら、エーテル中のジンクロヘキシルカルボジイミド(2.18)の溶液で耐加処理する。混合物を1.5時間提拌し、戸過しそして戸液を蒸発させて黄色の油状物として模記り)項生成物(3.28)を得る。
- (c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-フェ ニル-1,3,4-オキサジアソール-2-カ

1

メタノール(40㎡)中の工程(c)の生成物 (1.44g)の溶液を、窒素下で15°に冷却しそ して水(40㎡)中の水酸化カリウム(0.69g) の溶液で高加処理する。混合物を窒温。 独常している。 混合物を窒温。 独性性を 水にとりでは、一テルで能酸エチルで抽出を 2N HC&で酸性にして、 2N HC&で酸性にして、 2N HC&で酸性にして、 2N サームののは、 2N が、 2N が 2N が、 2N が 2N が 2N が、 2N が

例 11

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -

ルポキシレート

ピリジン(0.9 ml)中の工程(a)からの生成物(2.68)かよび工程(b)からの租生成物(5.28)の混合物を、100°で18時間加減する。混合物を水に注加しそして酢酸エチルで抽出する。分離した有機抽出液を水、飽和環炭酸ナトリウム水溶液、水で洗滌し、乾燥しそして蒸発させる。

透留物をフラッシュクロマトグラフィー処理 によつて特製して黄色の油状物として概記 c)項 生成物 (1.68)を得る。

質盤スペクトルは M⁺ 3 5 0 (基ピーク 147) を示す。

C18 H18 N2 O8 S は 350 の分子盤を必要とする。

(d) 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル -1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルポン

オキソプロビル) - 5 - (4 - (トリフルオロ メチル) フエニル) - 1, 3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸

(a) 4 - (トリフルオロメチル)フェニルカル ポチオイツク酸ヒドラジド

(((4-(トリフルオロメチル)フエニル) ナオキソメチル)テオ)酢酸(4.78)を、メ タノール(50 ml)に溶解する。水(1.5 ml) 中の水酸化カリウム(1.348)を加え次いでヒ ドラジン水和物(1.28 ml)を加える。混合物を 室温で4時間撹拌する。氷酢酸をり日か5にな るまで加えそして溶剤を減圧下で除去する。生 成物をジエチルエーテル(250 ml)で抽出しそ して溶剤を減圧下で除去する。 得られた固形物 をシクロヘキサンから淡ピンク色の結晶(4.0 8)として結晶化させる。 酸点114~115.5°

(b) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - ()

特開昭 62-53976 (25)

リフルオロメチル)フェニル〕 - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート ベンジルグリオキサレート(0.8 g) を乾燥エタノール(30 m) 中の工程(a) からの生成物(1.0 g) の溶液に加える。混合物を窒素の雰囲気下で電温で5時間接押する。溶剤を減圧下で除去しそして生成物をエタノールから結晶化せしめて白色結晶として模配 b)項生成物(1.4 g)を得る。触点99~100.5°

(c) ベンジル 5 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 -(4 - (トリフルオロメチル) フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキ シレート

5 - アセチルチオプロペノイルクロライド (0.368)、ポリ(4 - ビニルピリジン)(0.88) および工程(b)からの生成物(0.88)を、窒素

そして溶剤を波圧下で除去する。生成物を、溶 離剤として酢酸 1 メおよび酢酸エチル 9 9 %を 使用してフラッシュクロマトクラフィー処理す ることにより精製して旋黄褐色の固形物として 緑記化合物 (0.239) を得る。 触点 93~75°で 軟化。

質量スペクトルは、 M⁺ 3 6 4 (基ピーク231) を示す。

C₁₃ H₁₁ F₃ N₂ O₃ B₂ は、364の分子最を必要とする。

例 12

ペンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2
- フェニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 カルポキシレート

(a) ベンジル 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2- フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン -

雰囲気下で乾燥トルエン(30㎡)中で20時間一緒に提押する。 ジエチルエーテルを加えそして固形物を評去しそしてジエチルエーテルで洗練する。 戸液を減圧蒸発させそして得られた生成物をエタノールから結晶化せしめて白色の 固形物として模記 c) 項生成物(098) を得る。

放点120~121°

 (d) 2,5 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプトー 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリ フルオロメテル) フエニル) - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルボン酸

メタノール中の水酸化カリウム(1 M、4.9 ml)を、メタノール(1 0 ml) かよび 水(5 ml)中の工程 (c) からの生成物(0.81g)の溶液に加える。 混合物を窒素の雰囲気下に かいて 2 時間機弁する。 氷酢酸を加え

5 - カルポキシレート

乾燥ジメチルホルムアミド(10ml)中のベンゼンカルボクスイミジック酸 - N - メチルヒドラジドモノヒドロアイオダイド(0.43g) およびベンゼン(2.5 ml)中のベンジル2 - プロブー2 - エノエート(0.41g) を 0°に たっぱっとして 密素の雰囲気下で一緒に 選件 する。ジメチルホルムアミド(5 ml)中の1,5 - ・エン(0.4 ml)の がなななに 加えて こので更に 20分間 提件する。 酢酸エチル(100ml)を加えて で 関係ないの分間 提出する。 酢酸エチル(100ml)を加て で で 関係する。 溶剤を 域圧 で で 酸 大 シウム上で 乾燥する。 溶剤を 域圧 で 酸 大 シウム上で 乾燥する。 溶剤を 域圧 で 酸 大 して は 0.46g)を 得る。

質益スペクトルは N+309 (基ピーク91) を示す。

特開昭62-53976(26)

速原子複類質量スペクトルは M⁺ 310 (基ピーク 9 1)を示す。

C18 H19 N3 O2 は 309 の分子量を必要とする。

 (b) ベンジル4 - (3 - アセナルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メ チル - 2 - フエニル - 4 日 - 1,3,4 - トリ アジン - 5 - カルボキシレート

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド
(0.258)、ポリ(4 - ビニルビリジン)(0.48)

および工程(()からの生成物を、窒素の雰囲気下
乾燥トルエン(20㎡)中で一緒に24時間設

拌する。ジェチルエーテル(20㎡)を加えそ
して固形物を戸去しそしてジェチルエーテルで

洗酢する。戸液を減圧下で蒸発させる。 得られ
た油状物を、溶離剤として酢酸エチル10%/
石油エーテルタ 7 %を使用してフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製してとは

の油状物として概記化合物 (0.118)を得る。 質量スペクトルは、M⁺439 (基ピーク93) を示す。

C23 H25 N3 O4S は、 439 の分子 位を必要とする。
NMR、CDC4 8:1.84(8,3H)、231(8)、235-335(m)、
441(m,1H)、515(m)、7.08-7.51(m)

例 6 に配収した方法によつて次の化合物を適当な出発物質から製造した。

例 13

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (g) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (g)
- カルポン酸

般点 67~69°

C17H29 N3O8S・2H2Oに対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%)

計算值: 4822 7.80 9.93 7.57

実験位:48.37 7.99 9.42 7.2

例 1 4

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - 四) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - 四 - カルポン酸

股点 67~69°

C17H2 • N3 Os 8 • 0.5 H2 O に対する元素分析値

C (%) H (%) N (%) S (%) 計算值: 51.52 7.58 10.61 8.08

爽 颇 位 : 51.44 7.52 10.38 7.79

例 15

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (B) - カルポン酸

融点124-125°

C17 H20 N3 O88 に対する元衆分析値

C (%) H (%) N (%) S (%) 計算値: 52.71 7.49 10.85 82.7

実験位: 52.46 7.63 10.77 8.07

例5の方法によつて(適当な出発物質を使用 して)次の化合物を製造した。

例 16

3 - (N - (1 - (8) - カルボキシ - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

股点151°で軟化、165-170°で分解。

選原子衡學質量スペクトルは、M⁺ 442 (造ピーク91)を示す。

C12 H21 Na Os B は 441 の分子 単を必要とする。

特開昭62-53976(27)

例 17

5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (8) - カルポ キシ - 5 - フェニルブロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール -2 - (8) - カルポン酸

股点 161°で軟化、179-184°で分解。 速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 422 (基ピーク 9 1)を示す。

C₂₀ H₂₇ N₃ O₅ S は 421 の分子量を必要とする。 例 1 8 5 - t - プチル - 3 - (N - (1 - (S) - カルボ

キシブチル) - L-Tラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸

股点 156~159°

例4の方法によつて(適当な出発物質を使用して)次の化合物を製造した。

例 2 2

5 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3
 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3
 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポン酸

股点161~162°

例 2 3

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルブロピル) - L -リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (S) - カルポン酸塩酸塩

テトラヒドロフラン(20㎡) かよび水(20㎡)中の5-t-ブチル-3-(N²-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロビル) -エトキシカルボニル-3-フエニルブロビル) -L-リシル〕-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアソール-2-(S)-カルボン酸(例4の方 法によつて適当な出発物質を使用することによ **9**9 1 9

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) -L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

融点136~138°

例 20

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3
- フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) 1,5,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸
融点160-163°(約140°で軟化)

例 2

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル - 1,3,4 - チア ジアソール - 2 - (S) - カルボン酸

つて製造した 0.978)の溶液を、1 N塩酸(3.8 ml) で処理する。溶剤を蒸発させそして残留物をジクロロメタンおよびトルエンの混合物にとる。溶剤を蒸発によつて除去して白色の固体として観記生成物(0.98)を得る。

質量スペクトル (FAB) は M⁺ 507 (基ピー ク84) を示す。

Cas Has No Oa S は 506の分子做を必要とする。 例 24

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルブロピル) - L -アラニル] - 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジ アソール - 2 - (日 - カルポン酸

例 4 の工程(d) の方法によつて例 4 の工程(b) の 生成物かち製造した。 敝点 6 0 - 65°

例 25

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3

特開昭62-53976 (28)

- フェニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) -1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (6) - カルポン酸 マレイン酸塩

エタノール(25 ml)中の3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (6) - カルポン酸(Q478)(例4の方法によつて適当な出発物質から製造した)の溶液を、マレイン酸(Q118)で処理する。溶剤を蒸発によつて除去する。残留物をアセトラルとともにすりつぶして白色の固体として観記生成物(Q318)を得る。 酸点 174~175°

適当な出発物質を使用して例 3 の方法によって次の化合物を製造した。

賀母スペクトルは M⁺ 319 (基ピーク 116) を示す。

C₁₁H₁₇ N₂ O₄ S₂ は 319 の分子値を必要とする。 例 2 9

2,5 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル)
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸
酸点118~120°

例 30

5 - (フラン - 2 - イル) - 2,3 - ジェドロー
5 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル)
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸
磁点 105 - 108°

例 3 1

エチル 3 - (3 - アセチルチォ - 1 - オキソブロビル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2, 3

图 26

5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカブト - 1 - オキソブロピル) - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルボン勝

融点128°

例 27

融点164°

例 28

エチル3 - (3 - アセチルチォ - 1 - オキソブロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレ

触点102~103°

ルポキジレート .

例3の工程(a) および(b) の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単盤される。

化合物のNMRスペクトル (CDC4) は、8 7.50 (4H、q、芳香族 CH)、デルタ 2.54 (5H、8、-8COCH₃) およびデルタ 6.30 (1H、S、復素環 式CH) において特有のピークを示す。

例 32

ベンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

遊当な出発物質を使用して例3の工程(a) および(b) の方法によつて製造した。生成物は油状物として単盤される。

NMR スペクトル (CDC4) はデルタ 617(1H、

特開昭 62-53976 (29)

S、複素取式 CH)において特有のシグナルを示す。

例 33

ペンジル 5 - (5 - アセチルチオ - 1 - オキソ プロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -カルボキシレート

例 3 の工程(a) および(b) の方法と類似した方法 によって製造した。生成物は油状物として単鑑 される。

NMRスペクトル (CDCA) は、デルタ 6.10(1H、 S、複素環式 CH) において特有の シグナルを 示す。

例 3 4

エチル 3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソブロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン- 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -

物 および 3 - アセチルチオブロパノイルクロライドから製造した。 厳点 1 0 7~1 0 8°

質量スペクトル (PAB) は ⁺M417 (基ピー ク215) を示す。

C_{20 H20 N2 O4 S2} は 416 の分子はを必要とする。 例 3 5

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン
砂

(a) メチル1-アダマンタンカルポジチオエー

乾燥ペンゼン中の1-アダマンタンカルボン酸クロライド(9.08)および2.4-ビス-メチルチオ-1.2,3,4-ジチアホスフエタン-2,4-ジサルファイド(12.98)の混合物を、5時間加熱選流する。溶剤を無発させそして残

カルポキシレート

(a) ナフタレン・2 - カルポチオイツク酸ヒド ラジド

例 7 の工程(a)、(b)、(c) および(d) の方法によつ て適当な出発物質から製造した。 融点 1 6 6 - 1 6 7°

(b) エチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール
 - 2 - カルポキシレート

例3の工程(a)の方法によって工程(a)の生成物 およびエチルグリオキシレートから製造する。 租生成物は更に精製することなしに使用する。

(c) エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナ フタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - カルボキシレート

例3の工程的の方法によつて工程的の租生成

留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって精製して設色の留形物として袋配 a)項生成物(4.2 g)を得る。 激点 6.4.5~6.6°

(b) アダマンタン・1 - カルボチオイック酸ヒドラジド

メタノール(50 ml)中の工程(Q)の生成物(18)の溶液をヒドラジン水和物(0.38)で処理しそして混合物を室温で1時間提押する。溶剤を蒸発させ、残留物を水とともにすりつぶしそしてpHを7に関節して白色の固形物として限記 b)項生成物(0.88)を得る。 厳点 204~206°

(c) エチル5 - (アダマント-1 - イル) -2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

工程(b) の生成物を例3の工程(a) の方法によつ てエチルグリオキンレートで処理して油状物と

特開昭62-53976(30)

して概配 c)項生成物(1.58)を得る。

(d) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

工程(c)の粗生成物を例3の工程(b)の方法によって3-アセチルチオプロパノイルクロライドで処理して油状物として標配d)項生成物を得る。質量スペクトル(PAB)は M+425 (基ピーク221)を示す。

Cm Bin No C4 S2 は 424 の分子盤を必要とする。
(e) 5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 - オキソブロビル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸

工程(d)の生成物を例 3 の工程(c)の方法によつ て水酸化カリウムで処理して白色の閉形物とし

超当な出発物質を使用して例36の方法によって次の化合物を製造した。

例 37

5 - ンクロヘキシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキシルアミン塩

般点174~176°

例 38

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキシルアミン塩

て模配生成物を得る。 触点 183~184°

_ 質量スペクトル (PAB)は、M⁺355 (基ピーク221)を示す。

C18 H22 N2 O3 S2 は 354 の分子並を必要とする。 例 3 6

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・1 - オキソプロピル) - 5 - メチル・1,3,4 - チアジアソール・2 - カルポン酸ジシクロヘキシルアミン塩

エーテル(10㎡)中のジシクロヘキシルア
ミン(05㎡)の裕液を、エーテル(20㎡)
中の2,3・ジヒドロ・3・(3・メルカブト・
1・オキソプロビル)・5・メチル・1,3,4・
チアジアゾール・2・カルボン酸(0.5g)
(例3の方法によつて適当な出発物質から製造した)の溶液に加える。溶剤を蒸発によつて除去する。

GRI 39

ベンジル3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポ ニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアゾール - 2 - (S) - カルポキシレート

例1 の方法と同様な方法によつて適当な出発 物質から製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単雌される。

化合物のNMRスペクトルは、デルタ2.55 (3H、8、-8CHs) および 6.32(1H、8、複業環式 CH)において特有のシグナルを示す。 例 A

アンギオテンシン変換酵衆の阻害剤の試験皆内 試験

この方法は、放射性基質 [クリシン-1 - 1ºc]
- ヒブリル - L - ヒスチジル - L - ロイシン
(HHL) を使用する以外はクシュマンおよびチ

ユンクの方法(1971年)に基くものである。 この基質の加水分解は、放出された(1・C) -馬尿酸の液体シンチレーション計数によつて調 定できる。ウサギの肺アセトン粉末(シグマ) の抽出液を37°で30分格袋することによつて 2mM HHLを加水分解し次で反応混合物を酸性 にそして酢酸エチルで(1・C)ヒブレートを抽出 する。

阻害剤をはじめに 0.01 mM で試験しそしてもし活性が見出された場合はより低濃度で再試験を行い I Cso を測定する。解素活性に影響を与えるととなしに 1 多の疑終遠度のジメテルスルホキシドを溶解助剤として使用することができる。特に関心のある化合物を広範囲な悲質とよび阻害剤濃度で検討して阻害の型を測定してしてまた A C E に対する特異性を確立するために対の健衆例をばカルボキシベブチダーゼA に対し

コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカルポ キシメチルセルロース	3	1-5
ヒドロキシブロビルメチルセル ロース(被狂)	3 .	1-5

この処方物は、直接圧縮錠剤にすることができるかまたは圧縮または被徴することなしにゼラチンカブセルに充填することもできる。

例 D	_%W/W	範囲 %W/W
式(I)の化合物	5	1-20
微結晶性セルロース	50	10-80
ラクトース	3 5.7 5	10-80
ポリピニルピロリドン	2	1-5
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2
コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカル キシメチルセルロース	· * 3	1-5
ヒドロキシブロビルメチルセ ロース(被遏)	:N 3	1-5

て試験する。

例 B

抗高血圧効果を、オカモト品種の非麻酔自然発症高血圧ラット(8HR)において検討する。 化合物を投与する1時間前および化合物の経口的服用(投与微範囲 Q.1~100m/Kp P.O.)後1、5、5 および2 4時間後に、選気的血圧計を使用するテールカッフ法(tail cuff method)によって収縮血圧および心拍数を測定する。それぞれのパラメーターの変化多を予備処理した対照値に関して測定する。

例 C

·	% W / W	範囲 %W/W
式(1)の化合物	5 .	1-20
数結晶性セルロース	50	10-80
噴霧乾燥ラクトース	37.75	10-80
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2

この処方物は、顆粒となしそして次に圧縮して錠剤にすることができる。このようにする代りに、顆粒をゼラチンカブセルに充填すること まできる。

特許出願人 フアイソンズ・ビーエルシー

代理人 弁理士 高 木 千

外 2 名

第1頁の続き

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号
A 61 K 31/54 C 07 D 253/06 285/16		6664-4C 7330-4C
# C 12 N 9/99 (C 07 D 417/04		7431-4C 7421-4B
213:00 285:00) (C 07 D 417/04 285:00 307:00)		7138-4C

⑫発 明 者 ジョン・ディクソン

イギリス国レスターシャー州ニアーメルトンモウブレイ。 グレイトダルビー。メインストリート。チャーチフアーン ハウス(番地なし)

手統補正書

昭和61年11月19日

特許庁長官 黒田明雄 鍛

1.事件の表示

昭和61年特許願第201875号

2.発明の名称

複素環式カルポン酸誘導体

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 イギリス国イプスウイッチ、プリンセスストリート、フアイソンハウス(番地なし)

名称 フアイソンズ・ピーエルシー

4.代 理 人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル)

双結 (261) 2022

氏名 (9173) 高 木



(外2名)

- 5.補正命令の日付 (自発)
- 6.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の闡

7. 補正の内容

- 1) 第40頁下から第3行の「メトキシ」を削除 する。
- 2) 第72頁下から第3行の「トリフルオロメチル」を「トリフルオロメタン」に補正する。
- 3) 第95頁第3行の「ベンジルグリオキサレート」を「ベンジルグリオキシレート」に補正する。
- 4) 第97頁第5行の 「融点93~75°」を 「融点93~95°」に 補正する。
- 5) 第104頁末行に「融点151~152°」を加入する。

以·上